### International Patent Classification

| IPC         | Class Level | Scope | Position | Status      | Version Date |
|-------------|-------------|-------|----------|-------------|--------------|
| G11B-007/09 |             |       | Main     | "Version 7" |              |

2. 3/5/2 DIALOG(R)File 352:Derwent WPI (c) 2006 The Thomson Corporation. All rts. reserv.

0005515319

WPI Acc no: 1991-118769/199117 XRAM Acc no: C1991-051112

Alpha-amylase inhibitor contg. tea, pref. tea polyphenol - used to prevent obesity suppress

without side effects

Patent Assignee: MITSUI NORIN CO LTD (MITS-N) Inventor: HARA M; HARA Y; HONDA M; HONDA Y

Patent Family (10 patents, 16 countries)

| Patent Number | Kind       | Date     | Application Number | Kind | Date     | Update | Туре |
|---------------|------------|----------|--------------------|------|----------|--------|------|
| EP 423419     | Α          | 19910424 | EP 1990107475      | Α    | 19900419 | 199117 | В    |
| AU 199053195  | <b>A</b> . | 19910426 |                    |      |          | 199124 | E    |
| CA 2014971    | Α          | 19910419 |                    |      |          | 199126 | E    |
| JP 3133928    | Α          | 19910607 | JP 1989270228      | Α    | 19891019 | 199129 | E    |
| US 5318986    | Α          | 19940607 | US 1990508793      | A    | 19900412 | 199422 | E    |
|               |            |          | US 1991794820      | Α    | 19911118 |        |      |
|               |            |          | US 1992963263      | Α    | 19921019 |        |      |
| EP 423419     | B1         | 19940907 | EP 1990107475      | Α    | 19900419 | 199434 | E    |
| DE 69012268   | E          | 19941013 | DE 69012268        | Α    | 19900419 | 199440 | E    |
| •             |            | •        | EP 1990107475      | Α    | 19900419 |        |      |
| JP 3018013    | B2         | 20000313 | JP 1989270228      | Α    | 19891019 | 200017 | E    |
| CA 2014971    | С          | 19991214 | CA 2014971         | Α    | 19900419 | 200018 | E    |
| KR 178522     | B1         | 19990320 | KR 19905521        | Α    | 19900420 | 200043 | E    |

Priority Applications (no., kind, date): JP 1989270228 A 19891019
Patent Details

| Patent Number                          | Kind | Lan  | Pgs  | Draw | Filing Notes        |
|--|------|------|------|------|---------------------|
| EP 423419                              | Α    | EN   | 7    | 0    |                     |
| Regional Designated<br>States,Original | AT E | BE C | H DE | ES F | R GB IT LI LU NL SE |
| CA 2014971                             | Α    | EN   |      |      |                     |
|  |      |      |      |      |                     |

| US 5318986                             | Α    | EN    | 4    | 0    | Continuation of application | US 1990508793 |
|--|------|-------|------|------|-----------------------------|---------------|
|  |      |       |      |      | Continuation of application | US 1991794820 |
| EP 423419                              | B1   | EN    | 5    | 0    |                             |               |
| Regional Designated<br>States,Original | AT E | BE CI | 1 DE | ES F | R GB IT LI LU NL SE         |               |
| DE 69012268                            | E    | DE    |      |      | Application                 | EP 1990107475 |
|  |      |       |      |      | Based on OPI patent         | EP 423419     |
| JP 3018013                             | B2   | JA    | 6    |      | Previously issued patent    | JP 03133928   |
| CA 2014971                             | C    | EN    |      |      |                             |               |

### Alerting Abstract EP A

Alpha-amylase inhibitor comprises tea as the effective ingredient. The effective ingredient is a tea polyphenol selected from epigallocatechin or epicatechin-gallate, epigallocatechin, epicatechin, (+) catechin and its isomer, free theaflavin, theaflavin monogallate A, theaflavin monogalate B or theaflavin digallate. The inhibitor may be orally administered at a dosage of 0.1–10 (2–5) g/day, in the form of a powder, tablet or capsule. The inhibitor may be used as an additive in food, e.g. bread, noodles, cakes, biscuits and cookies, in an amt. of 0.2–1.0 wt.%.

USE/ADVANTAGE – Prevents corpulence which leads to adult and geriatric diseases, without side effects. Alpha-amylase inhibition suppresses the appetite and has a therapeutic effect for diabetes.

Title Terms/Index Terms/Additional Words: ALPHA; AMYLASE; INHIBIT; CONTAIN; TEA; PREFER; POLYPHENOL; PREVENT; OBESITY; SUPPRESS; APPETITE; TREAT; DIABETES; SIDE; EFFECT

### Class Codes

THE OF

### International Patent Classification

| IPC   | Class<br>Level | Scope | Position  | Status         | Version<br>Date |
|---|----------------|-------|-----------|----------------|-----------------|
| A61K-031/35; A61K-031/353; A61K-035/78; A61K-037/64                 |                |       | Main      | "Version<br>7" |                 |
| A23F-003/18; A61P-003/04; C07D-<br>311/62; C11B-005/00; C12N-009/99 |                |       | Secondary |                | "Version<br>7"  |

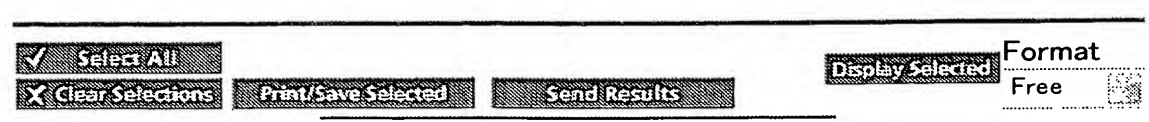
US Classification, Issued: 514456000

File Segment: CPI DWPI Class: B04; D13

Manual Codes (CPI/A-N): B04-A07D5; B10-E02; B12-G01B3; B12-H05; B12-J02; D03-

H01T

Derwent WPI (Dialog® File 352): (c) 2006 The Thomson Corporation. All rights reserved.



© 2006 Dialog, a Thomson business

19 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

## ⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

平3-133928

Solnt. Cl. 5 A 61 K 31/35 A 23 F 3/18 A 61 K 31/35 識別記号 ACN

庁内整理番号

母公開 平成3年(1991)6月7日

35/78

AED ACR C AED 7475-4C 6946 - 4B8412-4C

C 11 B 5/00 // C 07 D 311/62

2115-4H 7252-4C

未請求 請求項の数 2 (全4頁)

図発明の名称

创出

αーアミラーゼ活性阻害剤

三井農林株式会社

创特 平1-270228

平1(1989)10月19日 @出 題

個発 明 原

人

頣

征 彦

静岡県藤枝市南駿河台2-2-7

個発 和 明 者 美  $\boxplus$ 

静岡県藤枝市瀬古 2 丁目 7-23 アーパンエルシー A 202

東京都中央区日本橋室町3丁目1番20

砂代 理 弁理士 久保田 藤郎

> 明 新田

1. 発明の名称

αーアミラーゼ活性阻害剤

- 2. 特許請求の範囲
- (I) 茶ポリフェノールを有効成分とするα-ア ミラーゼ活性阻害剤。
- (2) 茶ポリフェノールがエピガロカテキンガレ ート, エピカテキンガレート, エピガロカテキン, エピカテキン、(+)カテキンおよびこれらの異性 体,遊離型テアフラピン、テアフラピンモノガレ ートA. テアフラピンモノガレートB並びにテア フラビンジガレートの中から選ばれた少なくとも 1種の物質である請求項1記載のαーアミラーゼ 活性阻害剂。
- 3. 発明の詳細な説明

#### 〔産業上の利用分野〕

本発明はαーアミラーゼ活性阻害剤に関し、絆 しくはαーアミラーゼに特異的に作用することに よりその活性を阻害するαーアミラーゼ活性阻害 剤に関する。

【従来の技術、発明が解決しようとする課題】

『趙食の時代』と呼ばれる現代では肥満やそれ に付別する成人病が大きな課題となっており、食 餌制限や食物の摂取調節は健康管理のひとつとし て重要である。

このような流れの中で食物として吸収されない ダイエタリーファイバーが多方面で注目され利用 されているが、その作用は肥満を積極的に抑制す るものというより、主に発感物質を含め身体に有 害な物質の吸収を網節し、腸の排泄機能を高める ものである。

、αーフミラーゼは多糖を加水分解する消化酵素 で、ヒトにおいては睡液や膵臓から分泌される。 従って、その活性を阻害することにより女政を適 度に満足させつつ肥満を抑制することができ、ま た糖尿病治療にも効果があると考えられる。現在 種々のαーアミラーゼ活性阻害剤が開発されてい るがその効果は十分なものではなく、また創作用 が心配される物も多い。

従って、αーアミラーゼの活性を阻容し、人体

## 特問平3-133928 (2)

に対して有害な副作用を有さず、安心して使用で きる薬剤の開発が望まれている。

### (課題を解決するための手段)

そこで、本発明者は化学合成品でなく、天然物の中から目的とする築効を有する物質を検索すべく研究を重ねた結果、茶および茶ポリフェノール 類に該物質が含まれていることを見出し、本発明 に到達した。

すなわち、本発明は茶ポリフェノール類を主成 分とするα-アミラーゼ活性阻害剤を提供するも のである。

本発明物質α-アミラーゼ活性阻害剤の主成分である茶ポリフェノール類は下記の一般式 [で表される茶カテキン類と一般式 ]で表される茶テアフラビン類である。

#### 一股式

一般式

テアフラピン類を具体的に示すと、以下のもの がある。

遊離型テアフラピン

(一般式 [中、R:=H, R.=H)

式中、R.はHまたはOHを示し、OH OH を示す。OH OH

カテキン類を具体的に示すと、以下のものがある。

(-) エピカテキン

(一般式[中、R,-H, R,-H)

(-) エピガロカテキン

(一般式[中、Ri=OH, Ri=H)

(-) エピカテキンガレート

テァフラピンモノガレートA

テアフラピンジガレート(一般式Ⅱ中、

$$R_3 = -CO \longrightarrow OH \qquad R_4 = -CO \longrightarrow OH$$

上記茶ポリフェノールは茶葉を原料として製造することができ、その製法は特開昭 5 9 - 2 1 9 3 8 4 号公報、同 6 0 - 1 3 7 8 0 号公報、同 6 1 - 1 3 0 2 8 5 号公報などに記載されている。

本発明のα-アミラーゼ活性阻害刑を薬剤とする場合あるいは食品等に添加する場合は、上記した主成分である添ポリフェノールを直接あるいは水、アルコールなどに溶解させて混合すれば良い。その際の消化管内における温度は 0.1 μ M ~ 5.

特問平3-133928 (3)

m M となるようにすることが好ましいが、さらに 好ましくは 0.5 m M ~ 1 m M である。

#### 〔実施例〕

次に、本発明を実施例により説明する。

#### 実施例1

酵素はヒト唾液アミラーゼを用いた(シグマ社 製)。

サンブル溶液 1 2 3 0 μ l に酵素溶液(0.44 U / 配機衝液) 1 5 0 μ l を加え、3 7 ℃で10 分間インキュベートした。これに1 2 0 μ l の基質溶液(基質:可溶性デンプン。最終濃度:2.0 配/配)を加え3 7 ℃で反応させた。この反応液を3 分毎に2 0 0 μ l ずつ採取し、生じた還元糖をベーンフェルド法(P.Bernfeld, Acth. Enzymol, 1, 49(1959))により5 4 0 n m で吸光度を測定した。この値をマルトース量に換算し、常法に基づき反応速度を算出した。サンブル溶液の代わりに緩衝を加えた場合(対照)の反応速度をするした場合(対照)の反応速度を下きラーゼ活性を阻害する機度を各サンブルについて求めた。結

果を表しに示す。

表 1

| サンブル            | 5 0 %阻容濃度 |
|-----------------|-----------|
| 没 女 子 酸         | >> 1 m M  |
| I E 3 5 4 >     | >> 1 m M  |
| エピカテキッ異 性 体     | >> 1 m M  |
| エピガロオテキン        | >> 1 m M  |
| ユピガロカラキン異 性 体   | >> 1 m M  |
| エモョウキンゴレート      | 1 3 0 µ M |
| エビカテキンガレート 異性体  | 2 0 µ M   |
| エピガロカラキンガレート    | 2 6 0 µ M |
| エピカロカタキンカレート異性体 | 5 5 # M   |
| 遊 雄 型 タフラゼン     | 1 8 a M   |
| ファフラビンモノガレート A  | 1.0 µ M   |
| 977ラゼンモノガレート B  | 1.7 µ M   |
| 17756>950-1     | 0.6 µ M   |

変1に示すとおりのカテキン類でもエピカテキン、エピガロカテキン及びそれらの異性体にはアミラーゼ活性阻害能はほとんど無いがその他のカテキン類及びテアフラピン類は強いアミラーゼ活

性阻害能を持つことが確認された。

#### 実施例2

ウィスター系 雄ラット(12週令)を2群に 分け、1方に高炭水化物食(対照)を摂取させ、 もう 1 方に高炭水化物食にポリフェノン100 (租カテキン、組成は変2に示す。)を1%添加 した飼料を摂取させた。1週間飼育した後の姿を それぞれ採取し、アミラーゼ活性阻害により額の 吸収が抑制され糞量が増加するか否かを調べた。

岡科組成を表3に、結果を表4に示す。

表2 ポリフェノン100の組成

| 構成成分(茶カテキン類)     | 成分比(%) | 相対成分比(%) |
|------------------|--------|----------|
| 5 C 5 7 4 >      | 1.44   | 1.6      |
| 1 E f U b f \$ > | 17.57  | 19.3     |
| ð <b>7</b> ŧ >   |        | _        |
| エゼカテキン           | 5.81   | 6.4      |
| エピガロカテキンガレート     | 53.90  | 59.1     |
| エピカテキンガレート       | 12.51  | 13.7     |
|                  | /91.23 | /100     |

妥 3 飼料組成

|                   | 高炭水化物食 (対照) | ギリフェノン100添加金 |
|-------------------|-------------|--------------|
| カゼイン              | 22.0%       | 22.0%        |
| 垃混合               | 4.0         | 4.0          |
| コーン油              | 2.0         | 2.0          |
| Extx混合            | 1.0         | 1.0          |
| 澱粉粉末              | 71.0        | 70.0         |
| <b>ポ</b> タフェノン100 |             | 1.0          |
|                   | /100        | /100         |

丧 4 結果

| 高炭水化物食 | (対照)  | fリフェノン100添加支 |
|--------|-------|--------------|
|        | g/day |              |
| 1.01   |       | 1.78         |

変4に示すように、商炭水化物食に1%ポリフェノン(粗カテキン)を添加することによって発度が増加することが確認された。従って、カテキンのアミラーゼ活性阻害作用により糖の吸収量が 減少することでダイエタリー・ファイバー的に腸

特問平3-133928 (4)

の排泄作用を促進することが明かとなった。

#### 実施例3

本発明のαーアミラーゼ活性阻害剤を人体に投 与する場合は、通常1 口量 0.5~10g. 好ま しくは2~5g程度を経口的に服用すればよく、 そのままあるいは適宜希釈剤を加えて増量し散剤. 錠剤、カプセル剤として服用しても良い。食品に 添加する場合は、パン、シリアル、廼類、米・い も・とうもろこし等の加工製品、あるいはケーキ。 ピスケット,クッキー等の菓子類等の製造時に、 0.2~1.0%添加すれば良い。

#### 実施例 4

・ 本発明のαーアミラーゼ活性阻容剤の急性毒性 試験を雄しCRマウスを用いて行った。LDssはVan der Waerdrn 法により毎出した。結果を表うに示す。

| 成分名                  | L D <b>。</b> (信頼限器<br> | 腹腔设与 |
|----------------------|------------------------|------|
| <u>成分名</u><br>粗カテキン。 | 2412                   |      |
| 祖チアフラビン**            | <del></del>            | 55.2 |
| ナビゼロカテキンガレ           | - i                    | 150  |

- \*粗カテキン組成:表2参照
- \*\*粗テアフラビン組成:下記表5参照

汲 6

| 遊離テアフラピン            | 10.0(%) |
|---------------------|---------|
| テアフラピンモノガレートA       | 22.3    |
| チアフラビンモノガレート B      | 19.5    |
| テアフラビンジガレート         | 32.5    |
| (+) - カテキン          | 0.3     |
| (-)-エピカテキン・         | 1.8     |
| (-)-エピガロカテキンガレート    | 4.7     |
| (-)-エピガロカテキンガレート異性体 | 1.0     |
| (-)-エピカテキンガレート      | 3.9     |
| その他(テアフラピン異性体等)     | 4.0     |

#### (発明の効果)

本発明のαーアミラーゼ活性阻害剤は、日常相 当量飲用されている天然物を主成分とするため、 **薬剤としてはもとより食品に添加しても人体に対** する剧作用の心配がなく、低濃度の添加でαーア ミラーゼ活性を阻害する。従って、本発明のαー アミラーゼ活性阻害剤はα-アミラーゼ活性阻害 に極めて有用である。